

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-786076

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327

Société : PAF

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : AZZAB Mohamed

Date de naissance : 06/11/1974

Adresse : BD HACHIMI FILALI, Rés. Les Jardins
de Bab-E Ayt 8 Zmm 4 Casablanca 20400

Tél. : 0666493849

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : ATIQUA Samya

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Le : 17/02/2023

Signature de l'adhérent(e) :

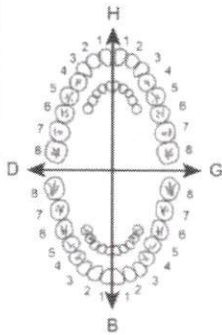
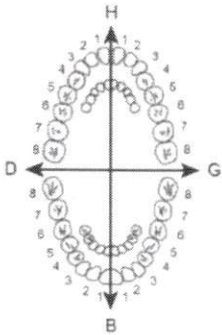
[illegible][illegible][illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :													
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX													
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS													
			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION														

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



البيان الدوري لتعويضات التأمين
الصحي الإجباري

Relevé périodique des prestations AMO

مديرية التأمين
الصحي الإجباري

Direction de l'Assurance
Maladie Obligatoire
Réf. : 610-2-06 : مرجع رقم

Emis à : CASABLANCA : أصدر ب
Le : 02/02/2023 : بتاريخ

Page 1 / 1 الصفحة

N° d'immatriculation 187211878

رقم التسجيل

Destinataire

المرسل إليه

ATIQUI SAMYA

Règlements de la période

أداءات الفترة

du : 16/12/2022 : من
au : 16/12/2022 : إلى

Veuillez trouver ci-dessous une récapitulation des
prestations AMO dont vous avez bénéficié au de la
période précitée.

تجدون أدناه مجمل تعويضات التأمين الصحي الإجباري التي
استفدتم منها خلال الفترة المشار إليها أعلاه.

رقم الملف	تاريخ العلاج	العمليات	مهنيو الصحة	مبلغ المصاريف	التعريفية المرجعية	المعامل	الكمية	أساس التعويض	نسبة التعويض	تاريخ إرسال الأداء	مبلغ التعويض
Numéro de dossier	Date de soins	Actes	Prestataires de soins	Montant de la dépense	Tarif de référence	Coeff.	Quantité	Base de rembour- sement	Taux de rembour- sement %	Date d'envoi du paiement	Montant remboursé
ATIQUI SAMYA											
81962290	07/11/2022	PH	PHARMACIES D	154,00	0,00	1,00	3,00	0,00	0,00	16/12/2022	107,80
81962290	07/11/2022	ECHO	OFFICINES GASTRO-ENTEROLOGIE	550,00	200,00	1,00	1,00	200,00	70,00	16/12/2022	140,00
81962290	07/11/2022	CS	GASTRO-ENTEROLOGIE	250,00	150,00	1,00	1,00	150,00	70,00	16/12/2022	105,00
81962289	29/11/2022	PH	PHARMACIES D	286,00	0,00	1,00	2,00	0,00	0,00	16/12/2022	144,34
81962289	29/11/2022	CS	OFFICINES UROLOGIE	300,00	150,00	1,00	1,00	150,00	70,00	16/12/2022	105,00
Total remboursé										مجموع مبلغ التعويض	602,14
Total général remboursé										مبلغ التعويض الاجمالي	602,14

- Sauf erreur ou omission

ما عدا خطأ أو نسيان

Pour plus d'informations :

merci de visiter notre site Web
ou le portail des assurés
ou l'application mobile
ou appeler notre serveur vocal au numéro
ou contacter notre centre d'appel ALLO DAMANE aux numéros

www.cnss.ma
www.cnss.ma/Portail/
« Ma CNSS »
080 20 30 100
080 203 3333 / 080 200 7200

للمزيد من المعلومات:

يرجى زيارة موقعنا الإلكتروني
أو البوابة الإلكترونية للمؤمن لهم
أو تطبيق الهاتف
أو الاتصال بالمجيب الآلي على الرقم
أو الاتصال بمركز الاتصال الوطني على الأرقام

* Cocher la mention utile pour chaque case

Cabinet d'Hépto - Gastro - Entérologie

Dr. BENJELLOUN Samira Ep. El ALAMI

Spécialiste

des Maladies de l'Appareil Digestif
(Estomac, Foie, Intestins)

Proctologie

(Hémorroïdes, Fissure, Fistules Anales)

Endoscopie Digestive

Echographie Abdominale

الدكتورة بنجلون سميرة حرم العلمي

إختصاصية

في أمراض الجهاز الهضمي
(المعدة، الأمعاء، الكبد)

أمراض المخرج

الفحص بالمنظار الداخلي

الفحص بالصدى



Casablanca, le : 07/11/2022

Note d'honoraire

Je Soussigné **Docteur BENJELLOUN Samira** certifié, avoir

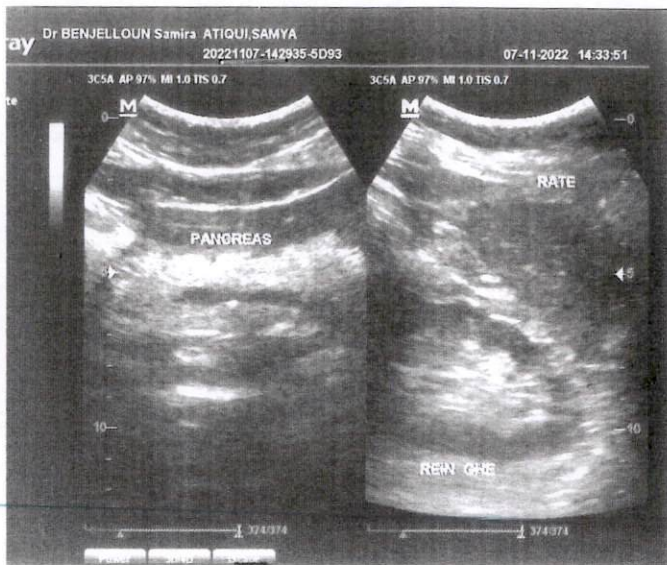
Examiné **Mme ATIQUI Samya** et avoir pratiquer ;

Une Ç= V2 + échographie abdominale = K30

pour lesquels elle a réglé la somme de : #250+300=550 DH

Cette facture est délivré à l'intéresse(é), Pour servir et valoir ce que de droit .

Dr. BENJELLOUN S. Ep El Alami
HEPATO-CASTRO-ENTEROLOGUE
159, Bd. de la Résistance 2^{ème} étage - Casablanca
Tél : 05 22 31 57 67 / 05 22 45 15 75



Cabinet d'Hépatogastro-Entérologie

Dr. BENJELLOUN Samira Ep. El ALAMI

Spécialiste

des Maladies de l'Appareil Digestif
(Estomac, Foie, Intestins)

Proctologie

(Hémorroïdes, Fissure, Fistules Anales)

Endoscopie Digestive

Echographie Abdominale

الدكتورة بنجلون سميرة حرم العلمي

إختصاصية

في أمراض الجهاز الهضمي
(الغدة، الأمعاء، الكبد)

أمراض المخرج

الفحص بالمنظار الداخلي

الفحص بالصدى



07/11/2022

Casablanca, le :

Echographie Abdominale

Mme ATIQUI Samya

Examen :

Foie de taille normale, d'échostructure homogène et de contours réguliers.

Vésicule biliaire alithiasique, à paroi fine.

Absence de dilatation de voies biliaires intra et extrahepatiques.

Rate homogène, de volume normal.

Reins de taille et d'échostructure normales avec bonne différenciation corticosinusale, sans dilatation des cavités pyélocalicielles.

pancreas paraît de taille normale, homogène; masque par un écran gazeux

absence d'adenopathies profondes

absence d'épanchement intrapéritonéal

Conclusion :

aerocolie ++

Dr. BENJELLOUN S. Ep. El Alami
HEPATO-CASTRO-ENTEROLOGUE
159, Bd. de la Résistance 2ème Etage - Casa
Tél 05 22 31 57 67 - 05 22 45 15 75

Cabinet d'Hépto - Gastro - Entérologie

Dr. BENJELLOUN Samira Ep. El ALAMI

Spécialiste
des Maladies de l'Appareil Digestif
(Estomac, Foie, Intestins)

Proctologie
(Hémorroïdes, Fissure, Fistules Anales)
Endoscopie Digestive
Echographie Abdominale

الدكتورة بنجلون سميرة حرم العلمي

إختصاصية
في أمراض الجهاز الهضمي
(المعدة، الأمعاء، الكبد)
أمراض المخرج
الفحص بالمنظار الداخلي
الفحص بالصدى



Casablanca, le :

07-11-2022

T= 154.70
M^{ue}

Atiqui

SARAYA

52.80

10

Auteur de



صيدلية ابن تاشفين
PHARMACIE IBN TACHFINE
278, Bd. Ibn Tachfine - Casa
Tél: 05 22 62 06 50

1 & j avant le dîner

47.20

20

Trimeshot

16

1 & 2 j en début de nuit

54.70

30

Dr. BENJELLOUN S. Ep El Alami
HEPATO-CASTRO-ENTEROLOGUE
159, Bd. de la Résistance 2^{ème} Etage - Casa
Tél: 05 22 31 57 67 - 05 22 45 15 75

Mébérevine pte

16

1 & 2 j en début de nuit

159, شارع المقاومة الطابق 2 رقم 4 - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 31 57 67 - 05 22 45 15 75
159, Bd de la Résistance 2^{ème} étage N° 4 - Casablanca (Parking assuré, Garage 1) - Tél: 05 22 31 57 67 / 05 22 45 15 75
En cas d'urgence, Contacter le : 06 61 17 61 12

MEBEVERINE FORTE trenker

Le principe actif de la **MEBEVERINE FORTE** trenker, est le chlorhydrate de mébévérine.
La **MEBEVERINE FORTE** trenker est un spasmolytique musculotrope puissant et sélectif, agissant des spasmes du système digestif, notamment sur ceux du côlon.

Indications :

Spasmes fonctionnels du côlon :

- Côlon irritable, formes primaires,
- Côlon irritable lors d'affections organiques du système digestif, telles que : diverticulose et diverticulite du côlon, entérocolite régionale, troubles de la vésicule ou des voies biliaires (dyskinésie biliaire), ulcère de l'estomac et du duodénum, dysenterie (notamment celle de l'anamnèse) et inflammations aspécifiques ou spécifiques du système digestif.

Posologie :

1 comprimés (135 mg) 3 fois par jour, de préférence vingt minutes avant le repas.
Lorsque l'effet recherché est atteint, la posologie peut, après quelques semaines, être progressivement diminuée.

Contre-indications :

On ne connaît aucune contre-indication.

Comme elle ne provoque aucun effet atropinique, la **MEBEVERINE FORTE** trenker n'est pas contre-indiquée aux malades atteints de glaucome ou d'hypertrophie de la prostate.

Effets secondaires :

A la dose thérapeutique, on n'a pas signalé d'effets secondaires imputables à la **MEBEVERINE FORTE** trenker.

Présentation :

Conditionnement de 30 comprimés, contenant chacun 135 mg de chlorhydrate de Mébévérine.

Composition :

Mébévérine HCl - Lactos. - Microcrist, celluloses. - Sodium amyloglycolates.
Colloïd. Silic. dioxyd. - QSP un comprimé.




Sothema
Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc
Sous licence TRENKER Belgique

IMPRIMEPEL 10/14

N13484A00

Trimedat®

Trimébutine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRÉSENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable, flacon de 250ml.
TRIMEDAT® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT® 150mg gélule	Trimébutine maléate.....150mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT® :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Précautions d'emploi

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable

5 ml de la suspension reconstituée contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable

Voie orale.

PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANEE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• La suspension est prête à l'emploi

• il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

TRIMEDAT® 150mg gélules :

Pas de précautions particulières de conservation

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable :

Après ouverture : Pas de précautions particulières de conservation

Après reconstitution : La suspension buvable

semaines à température ambiante

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser

extérieur.

DATE DE REVIS

Août 2017



Laboratoires Pharma 5
21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
1. DENOMINATION :
AULCER 20 mg, gélules gastro-résistantes
Boîte de 14 et 28 gélules gastro-résistantes
DCI : omeprazole

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
• Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

2. COMPOSITION D'AULCER 20 mg gélules gastro-résistantes :
• **Composition en substance active :**
AULCER 20 mg : chaque gélule contient 20 mg d'omeprazole.

• **Composition en excipient :**
Les excipients sont : saccharose/ amidon de maïs, laurylsulfate de sodium, phosphate disodique, mannitol, hydroxypropyl méthylcellulose (hypromellose), polyéthylène glycol 6000 (Macrogol), talc, polyсорbate 80, dioxyde de titane (E171), E171, sudragit L30055 (copolymères d'acrylate).
Liste des excipients à effet notoire :

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE DU TYPE D'ACTIVITE
Omeprazole appartient à la classe des médicaments appelés « inhibiteurs de la pompe à protons ». Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES
AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :
• Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
• Les ulcères de la paroi haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
• Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
• Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). AULCER® peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
• Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :
• **Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel > 10 kg**
• Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.
• **Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents.**
Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. POSOLOGIE :
Voie d'administration : voie orale.
Veillez à toujours prendre AULCER® en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.
La dose habituelle est indiquée en continuation.

Adultes :
Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :
• Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.
• La dose usuelle une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.
• Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la paroi haute de votre intestin (ulcère duodénal) :
• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines.
• Si votre médecin constate que votre ulcère n'a pas été cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 4 semaines.
• Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 4 semaines.
• Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récurrence de l'ulcère gastrique ou duodénal :
• La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour.
• Le traitement de l'ulcère gastrique et duodénal provoqué par des AINS, les inflammatoires non stéroïdiens.
• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines.
• La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour.
• La dose usuelle est de 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum si vous prenez des AINS :
• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
• Le traitement des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori et la prévention des récurrences.
• La dose recommandée est de 20 mg d'AULCER® deux fois par jour pendant une semaine.

• Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.
• Le traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).
• La dose recommandée est de 60 mg (3 gélules de 20 mg) par jour.
• Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez l'enfant :
Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.
• Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à la dose correcte à administrer.
• Le traitement et la prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori.
• Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.
• Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

Mode d'administration :
• Il est recommandé de prendre vos gélules le matin.
• Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.
• Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas déformer les granules.

doivent pas être mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas déformer les granules.
Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules ?
Si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler vos gélules :
• Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus de pomme, orange, ou ananas) ou dans de la compote de pomme. • Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.
• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. CONTRE-INDICATIONS :
Ne prenez jamais AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante :
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
• Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esomeprazole).
• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH).

Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AULCER®.
7. LES EFFETS INDÉSIRABLES :
Comme tous les médicaments, AULCER® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, cessez d'utiliser AULCER® et contactez immédiatement votre médecin :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).
• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.
• Couleur jaune de la peau, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.
Ces effets indésirables peuvent se produire avec des fréquences qui sont définies comme suit :

Très fréquents	10
Fréquents	sur 100
Peu fréquents	sur 1 000
Rares	sur 10 000
Très rares	sur 10 000
Inconnus	fréquences disponibles



• Nausées, vomissements, diarrhée, constipation, flatulences, troubles digestifs.
• Maux de tête, vertiges.
• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
• Troubles des sens, troubles de l'audition, troubles de la vision.
• Troubles du rythme cardiaque, palpitations, sensation de battements irréguliers.